

# Avipro AE vet., vaccin mot AE hos unghönor Oral suspension

Autorizado

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Avipro AE vet., vaccin mot AE hos unghönor Oral suspension

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

4.50

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Frasco

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

•

**Chicken (pullet)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Suécia

---

**Disponibilidade:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

31/05/1991

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

11361

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

31/05/1991

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.